

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 02-124883

(43)Date of publication of application : 14.05.1990

(51)Int.Cl.

C07D311/58
C07D311/04
C07D311/36
C07D311/38
C07D311/64
C09K 15/10
C12P 17/18
//(C12P 17/18
C12R 1:465)

(21)Application number : 63-278780

(71)Applicant : KITASATO INST:THE

(22)Date of filing : 04.11.1988

(72)Inventor : OMURA SATOSHI
KOMIYAMA HIROKI
FUNAYAMA SHINJI

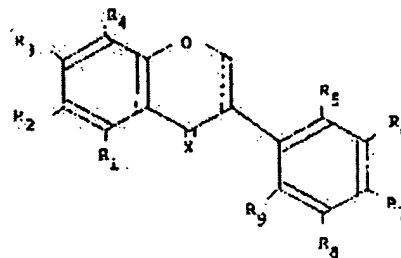
(54) ISOFLAVONE DERIVATIVE HAVING ANTIOXIDATION ACTIVITY AND PRODUCTION THEREOF

(57)Abstract:

NEW MATERIAL:The compound of formula (dotted line is single or double bond; X is O or H²; R¹-R⁹ are H, OH, methoxy, ethoxy, methylthio, carboxylic acid group or halogen; R¹ and R², R² and R³, R³ and R⁴, R⁵ and R⁶, R⁶ and R⁷, R⁷ and R⁸ or R⁸ and R⁹ may together form methylenedioxy).

USE: An antioxidant.

PREPARATION: A microbial strain belonging to genus Streptomyces and capable of producing the compound of formula [e.g., Streptomyces sp. OH-1049 (FERM P-9858)] is cultured at 24-30°C for 1-8hr preferably by submerged aeration and agitation culture process.



⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪ 特許出願公開

⑫ 公開特許公報(A) 平2-124883

⑬ Int. Cl.⁵ 識別記号 庁内整理番号 ⑭ 公開 平成2年(1990)5月14日
 C 07 D 311/58 7375-4C
 311/04 7375-4C
 311/38 7375-4C
 311/38 7375-4C
 311/64 7375-4C
 C 09 K 15/10 7043-4H
 C 12 P 17/18 D 8931-4B
 C 12 P 17/18
 C 12 R 1:465

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全11頁)

⑮ 発明の名称 抗酸化作用を有するイソフラボン誘導体およびその製造法

⑯ 特 願 昭63-278780

⑰ 出 願 昭63(1988)11月4日

⑱ 発 明 者 大 村 智 東京都世田谷区瀬田5-12-7
 ⑲ 発 明 者 小 見 山 寛 機 神奈川県横浜市南区六ツ川2丁目3番地の301 サンライズ弘明寺104号
 ⑲ 発 明 者 船 山 信 次 神奈川県横浜市緑区長津田7丁目10-18-301
 ⑳ 出 願 人 北里研究所(社団法人) 東京都港区白金5丁目9番1号
 ㉑ 代 理 人 弁理士 小 林 和 憲 外1名

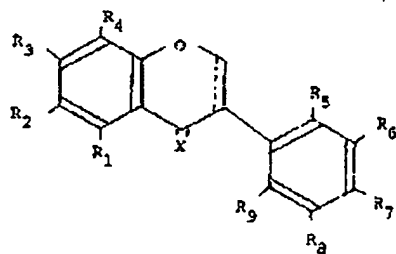
明 細 書

1. 発明の名称

抗酸化作用を有するイソフラボン誘導体およびその製造法

2. 特許請求の範囲

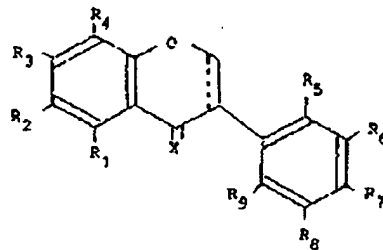
(1)、一般式



(式中、----- は一重結合または二重結合、XはOまたはH、R₁ ~ R₉ は各々H、OH、メトキシ、エトキシ、メチルチオ、カルボン酸またはハロゲン原子を示すか、あるいはR₁とR₂、R₁とR₃、R₂とR₃、R₄とR₅、R₆とR₇、R₈とR₉、およびR₁とR₈、のいずれか1つまたは2つ以上のメチレンジオキシ基を形成してもよい)で表されるイソフラボン誘導体を生成する能

は2つ以上のメチレンジオキシ基を形成していてもよい)で表されるイソフラボン誘導体またはその塩。

(2)、ストレプトマイセス属に属し、一般式



(式中、----- は一重結合または二重結合、XはOまたはH、R₁ ~ R₉ は各々H、OH、メトキシ、メチルチオ、エトキシ、カルボン酸またはハロゲン原子を示すか、あるいはR₁とR₂、R₁とR₃、R₂とR₃、R₄とR₅、R₆とR₇、R₈とR₉、およびR₁とR₈、のいずれか1つまたは2つ以上のメチレンジオキシ基を形成してもよい)で表されるイソフラボン誘導体を生成する能

力を有する微生物を培地に培養して該イソフラボン誘導体を生産せしめ、得られた培養物から該イソフラボン誘導体を採取することを特徴とする上記一般式で表されるイソフラボン誘導体またはその塩の製造法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、抗酸化剤として有用なイソフラボン誘導体およびその製造法に関する。

(従来の技術)

従来、天然物由来の抗酸化活性を有する物質としては、 α -トコトリエノール、 γ -トコフェロール、ビタミンE、イソフラボン誘導体などが知られている。

イソフラボン誘導体は、植物由来または化学合成により得られることが知られている(Am. Acad. Brazil. Cienc. 40, 147-150 (1968)、Agr. Biol. Chem., 32 (6), 740-746 (1968)、J. Agr. Food. Chem.,

24, 1174-1177 (1976)、米国特許第4, 157, 984 (1979)、米国特許第4, 264, 509 (1981))が挙げられる。

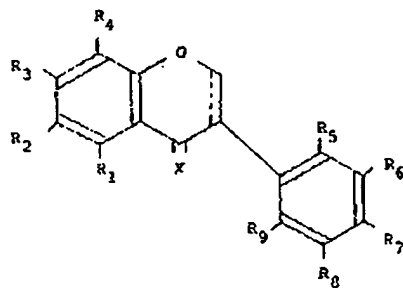
(発明が解決しようとする課題)

本発明は、微生物の産生する抗酸化活性物質を得ることを目的とする。

(課題を解決するための手段)

本発明者らは、有用な生理活性物質を得ることを目的として、種々の放線菌を分離し、その生産物について研究を行った結果、東京都武蔵の土壌から新たに分離した放線菌が、その培養物中に抗酸化活性を有するイソフラノイド誘導体を生産することを見出し、本発明を完成したものである。

即ち、本発明は、一版式



(式中、 --- は一重結合または二重結合、XはOまたはH、 $R_1 \sim R_{10}$ は各々H、OH、メチル、メチルチオ、エトキシ、カルボン酸またはハロゲン原子を示すか、あるいは R_1 と R_2 、 R_3 と R_4 、 R_5 と R_6 、 R_7 と R_8 、 R_9 と R_{10} 、 R_1 と R_2 、 R_3 と R_4 、 R_5 と R_6 、 R_7 と R_8 、 R_9 と R_{10} 、および R_1 と R_2 、 R_3 と R_4 、 R_5 と R_6 、 R_7 と R_8 、 R_9 と R_{10} 、のいずれか1つまたは2つ以上のメチレンジオキシ基を形成してもよい)で表されるイソフラボン誘導体またはその塩およびその製造法である。

上記の塩としては、薬学的に許容し得る塩が好ましい。例えば、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩などが挙げられる。

本発明のイソフラボン誘導体を生産する能力を有する微生物は、ストレプトマイセス属に属するが、例えば本発明者らが分離したストレプトマイセス属に属する菌株OH-1049は、本発明に最も有効に使用される菌株の一例であって、本菌株OH-1049の菌学的性質を示すと次の通りである。

(1) 形態的性質

栄養菌糸は、各種基培地上でよく発達し、分離は観察されない。気菌糸はスターチ無機塩基天培地等で豊富に着生し、灰色を呈する。顕微鏡下の観察では、気菌糸は直線状を呈し、20ヶ以上の胞子の連鎖が認められる。胞子の大きさは $1.1 \times 0.7 \mu m$ で、卵型である。胞子の表面は平滑である。菌核、胞子のうおよび遊走子は見出されない。

(11) 各種培地上での性状

イー・ビー・シャーリング(E. B. Shirling)とデー・ゴットリーブ(D. Gottlieb)の方法(インターナショナル・ジャー

ナル・オブ・システイマティック・バクテリオロジー、16巻、313頁、1966年)によって調べた本生菌の培養性状を次表に示す。色調は標準色として、カラー・ハーモニー・マニュアル第4版(コンテナ・コーポレーション・オブ・アメリカ・シカゴ、1958年)を用いて決定し、色調名とともに括弧内にそのコードを併せて記した。以下は特記しない限り、27℃、2週間目の各増地における観察の結果である。

培養性状

シュククロース・硝酸塩寒天	生育	貧弱に生育、無色
	菌落	ライトアイボリー(2ca)
	気菌糸	貧弱、粉状、ライトベージュ(3ec)
	可溶性色素	生産しない

グルコース・アスパラギン寒天(ISP)	生育	良好に生育、ライトアイボリー(2ca)
	菌落	ライトマスタートタン(2ie)
	気菌糸	豊富に着生、ビロード状、シルバークレイ(3fe)
	可溶性色素	生産しない
グリセロール・アスパラギン寒天(ISP)	生育	良好に生育、ライトアイボリー(2ca)
	菌落	コバルトタン(2qe)
	気菌糸	豊富に着生、ビロード状、

	可溶性色素	アミューズ(5fe) 生産しない
スターチ・無機塩寒天(ISP)	生育	良好に生育、ライトホワイト(2ea)
	菌落	ライトマスタートタン(2ie)
	気菌糸	豊富に着生、ビロード状、アミューズ(5fe)
	可溶性色素	生産しない
チロシン寒天(ISP)	生育	良好に生育、アイボリー(2db)

	菌落	クラブブラウン(3pe)
	気菌糸	中程度に着生、ビロード状、コバルトグレイ(2fe)
	可溶性色素	生産しない
オートミール寒天(ISP)	生育	中程度に浸透して生育、ライトアイボリー(2ca)
	菌落	ライトマスタートタン(2ie)
	気菌糸	中程度に養成、ビロード状、シャドーグレイ(5ih)

	可溶性色素	生産しない
酵母エキス・ 麦芽エキス寒天(1SP)	生育	中程度に生育、 ライトアイボリー (2c a)
	凝固	ライトマスタード タン(2i c)
	気菌糸	中程度に着生、 ビロード状、 アミューズ (5f e)
	可溶性色素	生産しない
芽生寒天	生育	良好に生育、 ライトホィート (2e a)
	凝固	パンプー (2g c)

	気菌糸	豊富に着生、 ビロード状、 ブッシュウィロー グレイ (5d c)
	可溶性色素	生産しない
ペプトン・酵 母エキス寒天 (1SP)	生育	良好に生育、 ローズベージュ (4g c)
	凝固	ライトアンバー (3i c)
	気菌糸	中程度に着生、 ビロード状、 クリーム ()
	可溶性色素	マイブル (4d e)

グルコース・ 硝酸塩寒天	生育	貧弱に生育、 無色
	凝固	パール(3b a)
	気菌糸	貧弱に着生、 サンド (3c b)
	可溶性色素	生産しない
グリセロール・ リンゴ酸カ ルシウム寒天	生育	良好に生育、 ライトアイボリー (2c a)
	凝固	サンド (3c b)
	気菌糸	中程度に着生、 ビロード状、 アミューズ (5f e)
	可溶性色素	生産しない

グルコース・ ペプトン寒天	生育	良好に生育、 ライトアイボリー (2c a)
	凝固	ライトホィート (2e a)
	気菌糸	中程度に着生、 ビロード状、 ホワイト(a) あるいは パールグレイ (13d c)
	可溶性色素	生産しない

(iii) 生理学的諸性質

(i) メラニン色素の生成

(イ) チロシン寒天 陰性

(ロ) ペプトン・イースト鉄寒天 陰性

(ハ) グルコース・ペプトン・ゼ

ラチン培地(21~23℃)	陰性
(ニ)トリプトン・イースト液	陰性
(ロ)チロシナーゼ反応	陰性
(ハ)硝化水素の生産	陰性
(ニ)硝酸塩の還元	陰性
(ホ)ゼラチンの液化(21~23℃)	
(グルコース・ペプトン・ゼラチン 培地)	凝陽性
(ロ)スターチの加水分解	陽性
(ハ)脱脂乳の凝固(37℃)	陰性
(ニ)脱脂乳のペプトン化(37℃)	陽性
(ホ)生育温度範囲	(10~37℃)
(ロ)炭素源の利用性	
(ブリーダム・ゴトリーブ寒天培地)	
利用する	：グルコース、マンノース、キシロース、フラクトース、アラビノース
やや利用する	：シュクロース
利用しない	：ラフィノース、イノシトール、ラムノース、メリビオース

以上、イソフラボン誘導体生産菌について説明したが、放線菌の一般的性状として菌学上の性質は極めて変位し易く、一定したものではなく、自然的にあるいは通常行われる紫外線照射、X線照射あるいは変位誘導剤などを用いる人工的変位手段により変位することは周知の事実であり、このような人工的変位株は勿論、自然変位株も含め、ストレプトマイセス属に属し、イソフラボン誘導体を生産する能力を有する菌株は、すべて本発明に使用することができる。

本発明においては、先ずストレプトマイセス属に属し、イソフラボン誘導体を生産する能力を有する微生物が適当な培地に培養される。本微生物の培養においては、通常放線菌を培養する方法が一般に用いられる。培地としては、微生物が同化し得る炭素源、消化し得る窒素源、さらには必要に応じ無機塩などを含有させた栄養培地が使用される。同化し得る炭素源としては、グルコース、フラクトース、マルトース、キシロース、マンニト、グリセリン、澱粉、デキストリン、

、セルロース

セルロースの分解 陰性

(17)細胞壁組成

細胞壁のジアミノピマリン酸はL型である。

以上、本菌の菌学的性状を要約すると次の通りである。気菌糸の形態は直線状で、長い孢子鎖を形成する。孢子の表面は平滑である。培養時の性質としては、栄養菌糸はアイボリー系の色調を呈し、気菌糸は灰色系の色調を呈する。可溶性色素は生産しない。これらの結果から、本菌株はストレプトマイセス属に属する菌種であり、ブリードハムとトレスナーの分類(バーズ・マニュアル・オブ・デターミネーティブ・バクテリオロジー、第8版、748~829頁、1974年)によるグレイシリーズに属する菌種であると考えられる。

なお、本菌株はストレプトマイセス エスピー・OH-1049 (*Streptomyces* sp. OH-1049)と称することとした(工業技術院微生物工業技術研究所、受託書「微工研菌寄託第9858、FERM P-9852」)。

コーン・ステープ・リカーなどの炭水化物が単独または組み合わせて用いられる。消化し得る窒素源としては、ペプトン、肉エキス、酵母エキス、乾燥酵母、大豆粉、大豆蛋白分解物、カゼイン、アミノ酸、尿素、NZ-アミン、コーン・ステープ・リカー、フィッシュ・ミールなどの有機窒素源、硫酸塩、アンモニウム塩などの無機窒素化合物が単独または組み合わせて用いられる。その他、必要に応じナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、マグネシウム塩、リン酸塩等の無機塩類が添加される。さらに必要に応じ、本菌株の生育やイソフラボン誘導体の生育を促進する微量元素、微量栄養源、発育促進物質、前駆物質などを適当に添加してもよい。

培養は通常浸とうまたは通気攪拌培養などの好気的条件下で行うのがよい。工業的には深部通気攪拌培養が好ましい。培養温度は20~40℃でも行い得るが、通常は24~38℃で行うのが好ましい。培養時間は、液体培養の場合、通常1~8日培養を行えばよいが、好ましくはイソフラボ

ン誘導体の培養物中の蓄積量が増大に達した時に培養を終了すればよい。これらの培地組成、培地の液性、培養温度、攪拌速度、通気量などの培養条件は使用する菌株の種類や外部の条件などに応じて好ましい結果が得られるよう適宜調節、選択されることは言うまでもない。液体培養において発泡があるときは、シリコン油、通物油、界面活性剤などの消泡剤を適宜使用される。

このようにして得られた培養物中に蓄積されたイソフラボン誘導体は固体内および培養液中に含有されるので、遠心分離して培養ろ液と固体内とに分離し、各々からイソフラボン誘導体を採取するのが有利である。

培養ろ液からイソフラボン誘導体を採取するには、培養ろ液を酢酸エチル等の非親水性有機溶媒で抽出するか、あるいは培養ろ液を活性炭、アルミナ、多孔性合成高分子樹脂、イオン交換樹脂などに吸着させ、酢酸エチルなどの抽出溶媒で抽出し、得られた抽出液または抽出液を減圧濃縮するか、またはヘキサンなどの有機溶媒を加えて沈降

させればよい。得られた粗物質は、さらに脂溶性物質の精製に通常用いられる公知の方法、例えばシリカゲル、アルミナなどの担体を用いるカラムクロマトグラフィーにより精製することができる。

固体内からイソフラボン誘導体を採取するには、固体を含水アセトンなどの含水親水性有機溶媒で抽出し、得られた抽出液を減圧濃縮し、その濃縮物を酢酸エチルで抽出し、この酢酸エチル抽出液は、前記の培養ろ液から得た酢酸エチル抽出液と合わせて分離精製するか、あるいは前記と同じ方法で分離精製することができる。

このようにして得られたイソフラボン誘導体としては、例えば第1表に記載のOH-1049P物質、OH-1049Q物質、OH-1049R物質が挙げられる。

第1表

化学構造	OH-1049P 物質	OH-1049Q 物質	OH-1049R 物質

次に実施例を挙げて本発明を具体的に説明する。

(実施例)

実施例1

OH-1049P、Q、R生産菌の培養

500ml容量瓶口フラスコに食塩0.3%、きな粉2.0%、グリセロール2.0%を含む液体培地(pH7.0)〔A培地〕100mlを接種し、これにグルコース1.0%、ペプトン0.5%、肉エキス0.5%、食塩0.3%、寒天1.2%を含む寒天斜面培地上に27℃で14日間培養したストレプトマイセス エスピー・OH-1049の斜面培養から1白金耳を接種し、縦幅17cm、毎分120回転往復するレシプロカル・シェーカーで、27℃で72時間振とう培養して菌母を得た。

次に300ml容量ジャー・フアーメンターにA培地200mlを仕込み瓶固した後、上記方法で得られた菌母10gを無菌的に移植し、28℃で毎分150r/minの空気を通気し、攪拌しながら3日間培養して、培養液約200mlを得た。

X	O	O	O
R ₁	H	H	OH
R ₂	H	H	H
R ₃	OH	OH	OH
R ₄	OH	H	CH ₃
R ₅	H	H	H
R ₆	H	OH	OH
R ₇	OH	OH	OH
R ₈	H	H	H
R ₉	H	H	H
UV	第1図の通り (メタノール中)	第2図の通り (メタノール中)	第3図の通り (メタノール中)
IR	第4図の通り (KBr法)	第5図の通り (KBr法)	第6図の通り (KBr法)

実施例2

培養物からのOH-1049P、Q、Rの抽出

実施例1で得られた培養液に約1kgのハイフローズーパーセルを加え吸引濾過し、その培養液約20ℓに20ℓの酢酸エチルを加え攪拌・抽出した。水層と酢酸エチル層とを分液後、水層に再び10ℓの酢酸エチルを加え、攪拌・抽出した。水層と酢酸エチル層とを分液後、酢酸エチル層を合わせ、約2ℓになるまで減圧濃縮し、濃縮液を約1ℓの炭イオン水で洗浄した後、有機溶媒層を無水硫酸ナトリウムで処理して脱水し、溶媒を減圧下で留去した。このようにして、OH-1049P、QおよびR物質を含有する抽状物質を得た。

実施例3

シリカゲルクロマトグラフィーによる抽出物質OH-1049P、Q、Rの精製

実施例2で得られた抽状物質を、予めクロロホルムを用いて充填された内径70mm、長さ300mmのシリカゲル60(Merck社製)カラ

ムに吸着せしめ、クロロホルムからメタノールに連続的に変化させる溶出溶媒を用いてクロマトグラフィーを行った。溶出液のうち、抗酸化活性のあるフラクションを集め、減圧濃縮し、純度の10%程度のOH-1049P、Q、R物質含有成分を得た。

実施例4

高速液体クロマトグラフィーによるOH-1049P、Q、R物質の単離

実施例3で得たOH-1049P、Q、R物質含有成分からOH-1049P、Q、Rの純品を得るために次の高速クロマトグラフィーにより分離精製した。

高速液体クロマトグラフィーは、送液ポンプとしてTORIROTARY-V(日本分光製)、検出器としてUV1DEB-100-V(日本分光製)、カラムは、オクタデシルシラン化シリカゲルのYMCD-ODS-5、内径2.0mm×長さ250mm(山形化学研究所製)を用いた。実施例3で得たOH-1049P、Q、R粗生成物

約1mgを10μℓに溶解させたサンプルを注入し、展開溶出溶媒としてメタノール-水(1:1)混合溶媒を用い、波長270nmの紫外線吸収でOH-1049P、Q、R物質に該当するピークを集めた。この画分を減圧濃縮して抗OH-1049P、Q、Rの純品をそれぞれ約0.1mgを得た。

実施例5

分取薄層クロマトグラフィーによるOH-1049P、Q、Rの単離

分取薄層クロマトグラフィーは、薄層クロマトグラフィー用プレートとしては、シリカゲル60F₂₅₄、20×20cm(Merck社製)を用い、実施例3で得たOH-1049P、Q、R粗生成物20mgを少量のクロロホルムに溶かし、これをシリカゲルプレートに帯状にスポットした。この薄層板をクロロホルム-メタノール(9:1)混合溶媒で展開し、UVランプ(254nm)下で検出され得るOH-1049P、Q、Rを含有する帯を掻き取られたシリカゲルを、アセ

トンを用いてOH-1049P、Qを抽出することにより、OH-1049P、Q、R物質の純品各々約1.5mgを得た。

(発明の効果)

本発明のイソフラボン誘導体は抗酸化剤として有用である。活性酸素定量法(Uchiyamaら、Anal. Biochem., 86, 271~278)により、その抗酸化活性を試験した。その結果は第2表の通りである。

第2表 抗酸化力の比較*

サンプル濃度	100	20	10	4	2	1	0.5
サンプル名	(μg/ml)						
α-トコトリ エノール	100	100	-	92	-	42	-
γ-トコフェ ロール	100	41	-	4	-	3	-
ビタミンE	37	25	-	2	-	0	-
OH-1049P	98	98	-	84	-	42	-

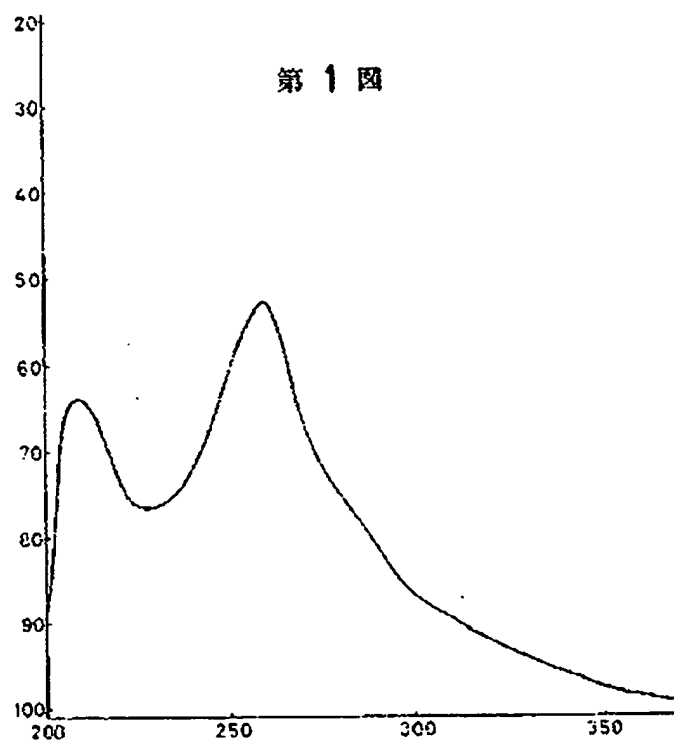
OH-1049 Q	100	-	100	-	92	-	44
OH-1049 R	100	-	99	-	83	-	.
OH-1049Eト	100	100	100	96	93	-	28
リフセテート							

*コントロールに対するMDA (マロンジアル
デヒド) 生成の抑制率 (%)

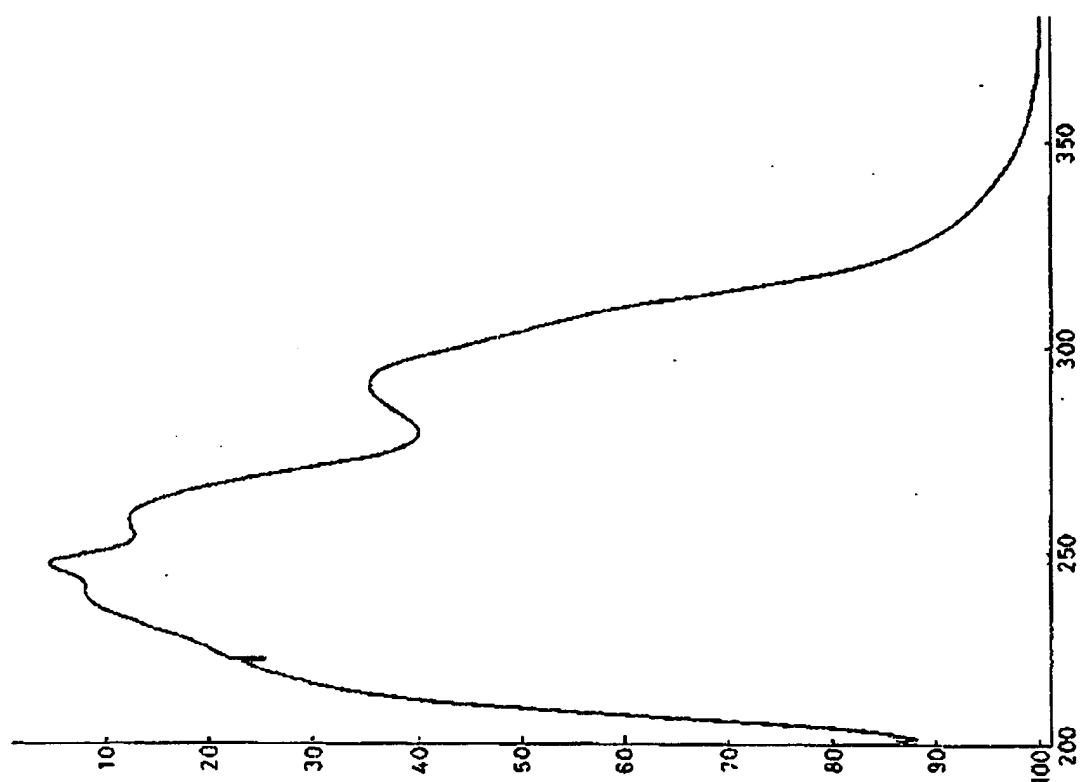
- : 未試験

4. 図面の簡単な説明

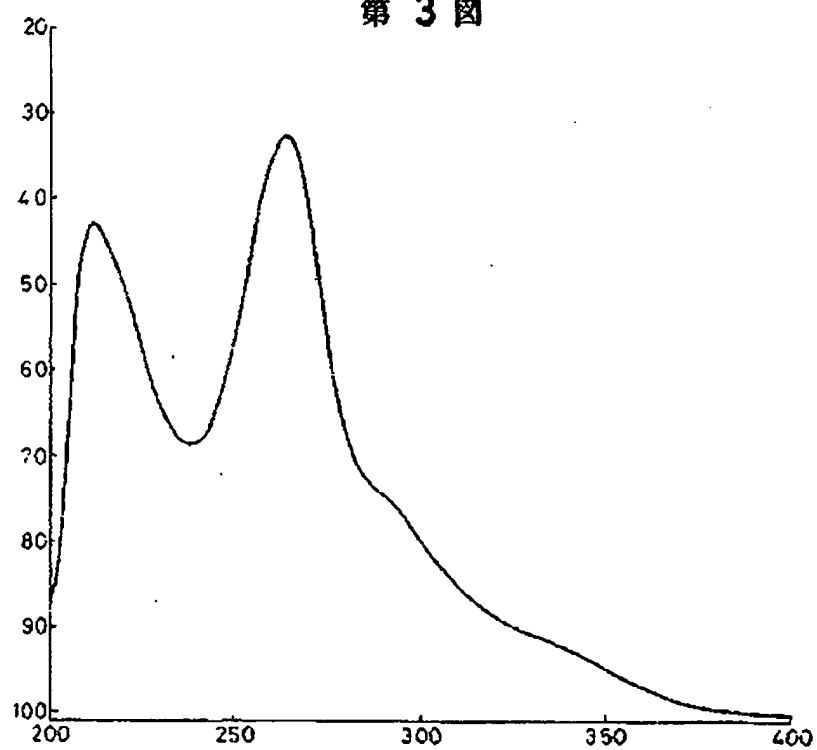
第1図はOH-1049P物質の赤外線吸収スペクトル、第2図はOH-1049Q物質の赤外線吸収スペクトル、第3図はOH-1049R物質の赤外線吸収スペクトル、第4図はOH-1049P物質の赤外線吸収スペクトル、第5図はOH-1049Q物質の赤外線吸収スペクトル、第6図はOH-1049R物質の赤外線吸収スペクトルである。



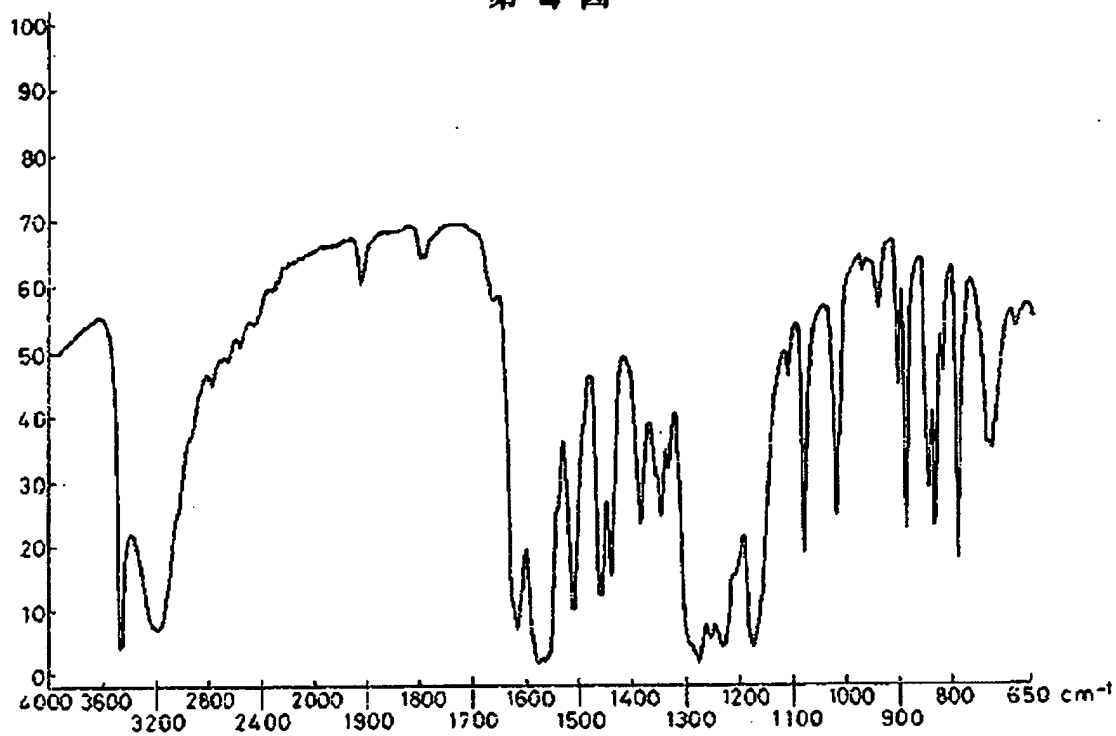
第 2 図



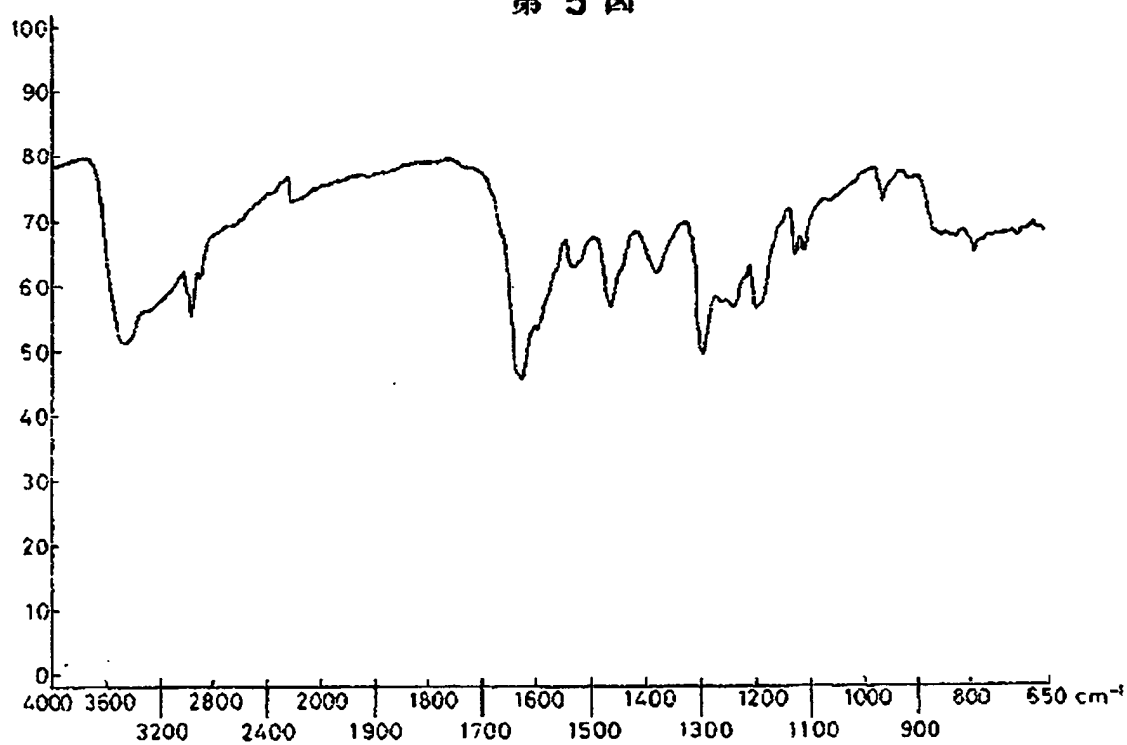
第 3 図



第 4 図



第 5 図



第 6 図

